

## Transgene publie ses résultats du 1<sup>er</sup> semestre 2018 et fait un point sur son activité

- ✓ **Transgene obtient 48 millions de dollars en actions Tasly Biopharmaceuticals suite à la vente des droits de TG1050 et TG6002 pour la Grande Chine**
- ✓ **Résultats attendus avant fin 2018 et courant 2019 pour les principaux essais cliniques des immunothérapies de Transgene**
- ✓ **Positionnement fort de notre recherche en immuno-oncologie**
  - Virus oncolytiques : avancées de la plateforme Invir.IO™
  - Entrée de Transgene dans la médecine personnalisée avec le lancement d'une plateforme ambitieuse de vaccins thérapeutiques dans les prochaines semaines
- ✓ **Trésorerie disponible : 33 millions d'euros, assurant une visibilité financière jusqu'à fin septembre 2019**

*Conférence téléphonique ce jour à 18 h 30 (détails en fin de communiqué)*

---

**Strasbourg, France – Le 19 septembre 2018, 17 h 45 – Transgene (Euronext Paris : TNG), société de biotechnologie qui conçoit et développe des immunothérapies reposant sur des vecteurs viraux contre les cancers et les maladies infectieuses, publie ses résultats financiers du premier semestre 2018 et fait un point sur son portefeuille de produits précliniques et cliniques.**

**Philippe Archinard**, Président-Directeur Général de Transgene, commente :

*« 2018 est une période d'intense activité pour Transgene. Nous avons vendu les droits de TG1050 et TG6002 en Grande Chine pour un montant significatif, soit 48 millions de dollars sous la forme d'actions Tasly Biopharmaceuticals. Les résultats que nous avons présentés en juin 2018 sur notre virus oncolytique Pexa-Vec ont été positivement accueillis lors du congrès de l'ASCO. Nos programmes cliniques et précliniques ont continué de progresser.*

*Nous prévoyons d'annoncer des résultats cliniques plus complets de nos essais stratégiques avant la fin 2018 et courant 2019.*

*Nos efforts de recherche sont focalisés sur notre expertise reconnue des vecteurs viraux, appliquée à nos deux principales technologies : les virus oncolytiques et les vaccins thérapeutiques. Avec notre plateforme Invir.IO™, nous concevons une nouvelle génération de virus oncolytiques permettant une meilleure modulation du micro-environnement tumoral. Nous allons présenter une approche particulièrement ambitieuse des vaccins thérapeutiques reposant sur des néoantigènes à un congrès scientifique dans les prochaines semaines.*

*Les avancées réalisées depuis le début de l'année confirment la position stratégique de Transgene à la pointe de l'innovation dans la lutte contre le cancer. »*

### 1. Point sur les essais stratégiques, dont Transgene est sponsor

Transgene a réalisé des avancées significatives sur ses principaux essais cliniques, conçus pour générer des données cliniques « preuves de concept ». L'obtention de résultats cliniques positifs a pour but de créer des opportunités de partenariat.

#### TG4010

+ Opdivo® (ICI)  
(nivolumab)  
+ chimiothérapie  
Phase 2

#### Cancer du poumon non à petites cellules (NSCLC) – 1<sup>ère</sup> ligne

Essai associant TG4010, nivolumab et la chimiothérapie chez des patients dont les tumeurs expriment PD-L1 à des niveaux faibles ou indétectables.

- ✓ Accord de collaboration avec Bristol-Myers Squibb, qui met à disposition nivolumab.
- ✓ Centres ouverts en Europe et aux États-Unis.
- ✓ **Traitement du premier patient en janvier 2018.** Poursuite du recrutement avec l'ouverture de centres supplémentaires ; **fin du recrutement attendu au T2 2019.**
- ➔ **Évaluation du taux de réponse global sur l'ensemble des patients (n=35) attendue au S2 2019.**

#### Pexa-Vec

+ sorafenib  
(PHOCUS)  
Phase 3

#### Cancer du foie avancé (carcinome hépatocellulaire) – 1<sup>ère</sup> ligne

- ✓ Essai clinique piloté par SillaJen, Inc. (sponsor), partenaire de Transgene.
- ✓ Poursuite du recrutement en Europe, Amérique du Nord et Asie. **Premier patient traité en Chine (septembre 2018).**
- ➔ **Premières données attendues en 2019.**

#### Pexa-Vec

+ Opdivo® (ICI)  
(nivolumab)  
Phase 1/2

#### Cancer du foie avancé (carcinome hépatocellulaire) – 1<sup>ère</sup> ligne

- ✓ Plusieurs sites actifs en France et en Italie.
- ➔ **Comité indépendant de surveillance des données et de la tolérance prévu avant fin 2018.**
- ➔ **Analyse intérimaire sur 15 patients attendue mi-2019 (critère d'évaluation principal : taux de réponse global).**

#### TG4001

+ Bavencio® (ICI)  
(avelumab)  
Phase 1/2

#### Cancers de la tête et du cou positifs au virus HPV – 2<sup>ème</sup> ligne

- ✓ Accord de collaboration clinique avec Merck KGaA et Pfizer, qui met à disposition avelumab.
- ✓ Investigateur principal : Pr Christophe Le Tourneau (Institut Curie).
- ✓ **Suite à l'évaluation positive de la sécurité de la combinaison, la partie Phase 2 est en cours et de nouveaux sites sont en cours d'activation en Europe.**
- ➔ **Résultats de la Phase 1 au T4 2018 (n=9 patients).**
- ➔ **Résultats cliniques suivants attendus au S2 2019.**

#### TG6002

Phase 1/2a

#### Adénocarcinome gastro-intestinal (cancer du côlon)

- ✓ TG6002 est un virus oncolytique qui produit une chimiothérapie (5-FU) dans la tumeur.
- ✓ Investigateur principal : Pr Philippe Cassier, Centre Léon Bérard, Lyon.
- ✓ Essai multicentrique ; autorisations obtenues en Belgique, France et Espagne.
- ➔ **Traitement du premier patient dans les prochaines semaines.**

#### TG1050

+ traitement  
antiviral  
de référence  
Phase 1

#### Hépatite B chronique

- ✓ Essai terminé.
- ➔ **Les résultats complets seront présentés au T4 2018 lors d'une conférence internationale de référence dédiée aux maladies du foie.**

## 2. Point sur les essais évaluant des produits de Transgene et dont les investigateurs sont les promoteurs (essais dits “investigator-sponsored”)

Transgene collabore avec des médecins de premier plan dans des centres cliniques de renommée mondiale pour identifier et évaluer de nouveaux schémas thérapeutiques, à l’initiative de cliniciens. Ces essais ont pour but de générer des données cliniques supplémentaires démontrant la valeur des produits de Transgene dans des indications cliniques exploratoires. Ces essais contribuent également à renforcer le corpus de données des produits et à accroître leur visibilité auprès de la communauté médicale.

### TG4010

+ Opdivo® (ICI)  
(nivolumab)  
Phase 2

#### Cancer du poumon non à petites cellules (NSCLC) – 2<sup>ème</sup> ligne

Essai associant TG4010 et nivolumab, mis à disposition par Bristol-Myers Squibb dans le cadre d’un accord collaboratif avec le *UC Davis Medical Center* (États-Unis) ; investigateur principal : Dr Karen Kelly, Sponsor : UC Davis.

- ✓ **Le recours prédominant aux ICIs en première ligne de traitement aux États-Unis a entraîné un ralentissement significatif du recrutement dans cette étude, car son protocole en exclut les patients préalablement traités avec un ICI.**
- ✓ **Sur la recommandation du Dr Kelly, l’essai sera arrêté du fait d’un niveau d’inclusion de patients insatisfaisant.**
- ✓ **Aucun problème inattendu de tolérance n’a été observé.**

**Pexa-Vec**  
Néo-adjuvant

#### Tumeurs solides

- ✓ Investigateur principal : Pr Alan Anthoney ; sponsor : Université de Leeds (UK).
- ✓ Recrutement achevé (9 patients).
- ✓ **Présentation des premiers résultats positifs à l’ASCO en juin 2018**, confirmant que Pexa-Vec stimule l’immunité antitumorale après administration intraveineuse. Une réponse pathologique complète a été observée lors de la résection chirurgicale chez un des quatre patients évaluable ayant des métastases au niveau du foie.
- ✓ **Les résultats finaux de l’essai seront ultérieurement publiés et présentés à une conférence scientifique.**
- ✓ **Ces données confortent le développement des virus oncolytiques de Transgene reposant sur des *Vaccinia* virus.**

**Pexa-Vec**  
+ Yervoy® (ICI)  
(ipilimumab)  
Phase 1

#### Tumeurs solides (ISI-JX)

- ✓ Investigateur coordonnateur : Dr Aurélien Marabelle ; sponsor : Centre Léon Bérard.
- ✓ **La combinaison est bien tolérée à ce jour.**
- ✓ **De nouveaux sites sont en cours d’activation.**

**Pexa-Vec**  
+ cyclophosphamide  
métronomique  
Phase 1/2a

#### Cancer du sein HER2 négatif et sarcome des tissus mous (METROmaJX)

- ✓ Investigateur principal : Pr Antoine Italiano (Institut Bergonié) ; sponsor : INCa.
- ✓ **La combinaison a été bien tolérée.**
- ✓ **Lors de l’analyse intérimaire chez les patients traités pour un sarcome des tissus mous, le critère d’évaluation principal pré-spécifié n’a pas été atteint ; l’essai ne recrutera pas de nouveaux patients dans cette indication.**

**TG6002**  
Phase 1/2a

#### Glioblastome

- ✓ Investigateur principal : Pr Ahmed Idbahi (AP-HP), soutien de l’INCa ; sponsor : AP-HP.
- ✓ Essai monocentrique.
- ✓ **Aucun problème de sécurité n’a été observé à ce jour.**

## Vente des droits de TG1050 et TG6002 en Grande Chine

Le 10 juillet 2018, Transgene a signé plusieurs accords avec Tasly Biopharmaceuticals Co., Ltd. aux termes desquels Transgene a cédé l'intégralité des 50% détenus dans la joint-venture Transgene Tasly (Tianjin) BioPharmaceuticals Co. Ltd. (qui comprend les droits des brevets de T601 pour la Grande Chine) et les droits des brevets de T101 pour la Grande Chine, déjà sous option dans la joint-venture, à Tasly Biopharmaceuticals. À l'issue de ces transactions, Tasly Biopharmaceuticals détient l'ensemble des droits de recherche, développement et commercialisation de T601 et T101 pour la Grande Chine.

En contrepartie, **Transgene a reçu un total de 27,4 millions d'actions nouvelles de Tasly Biopharmaceuticals, valorisées 48 millions de dollars** post réalisation d'un tour de financement de Tasly Biopharmaceuticals qui s'est déroulé concomitamment aux transactions avec Transgene. La participation de Transgene représente 2,53% du capital de Tasly Biopharmaceuticals. Tasly Biopharmaceuticals a annoncé son projet de cotation à la Bourse de Hong Kong.

Les transactions ont été finalisées en août 2018.

*NB : T601 et T101 sont des produits développés en Chine qui intègrent respectivement les technologies brevetées de TG1050 et TG6002*

## Recherche et portefeuille préclinique

Depuis le début de 2018, Transgene a significativement renforcé son portefeuille préclinique, en capitalisant sur son expertise reconnue des vecteurs viraux, appliquée aux champs les plus porteurs de l'immuno-oncologie.

- Avec Invir.IO™, Transgene poursuit ses avancées dans le domaine de plus en plus attractif des virus oncolytiques. La plateforme Invir.IO™ a pour objectif de générer des virus multifonctionnels innovants. En intégrant plusieurs transgènes codant pour différents armements spécifiques contre les tumeurs, ils sont capables de mieux moduler le micro-environnement tumoral. La Société évalue actuellement plusieurs candidats virus oncolytiques issus d'Invir.IO™ pour identifier les plus attractifs et les faire entrer en clinique. Les candidats évalués incluent des virus codant pour des anticorps anti-CTLA-4 en collaboration avec BioInvent et d'autres agents anticancéreux (ligands, cytokines, chimiokines, enzymes, etc.). **Transgene confirme son objectif d'initier un essai clinique avec le premier traitement viral issu d'Invir.IO™ en 2019.**
- Transgene présentera prochainement une approche innovante d'immunothérapie personnalisée qui permettra à Transgene d'entrer dans le champ prometteur de la médecine personnalisée. Cette approche combine **notre expertise des vaccins thérapeutiques avec la vectorisation de néoantigènes et l'intelligence artificielle.**

**Transgene fera des points d'étapes sur les avancées de ses activités précliniques dans les mois à venir, y compris lors de congrès majeurs dédiés à l'immunothérapie.**

## Principaux éléments financiers

### Principaux éléments du compte de résultat

<i>(en milliers d'euros)</i>	30 juin 2018	30 juin 2017
<b>Produits opérationnels</b>	<b>3 548</b>	<b>3 898</b>
Dépenses de recherche et développement	(13 767)	(16 855)
Frais généraux	(2 963)	(3 066)
Autres charges	(82)	(107)
<b>Charges opérationnelles</b>	<b>(16 812)</b>	<b>(20 028)</b>
<b>Résultat opérationnel</b>	<b>(13 264)</b>	<b>(16 130)</b>
<b>Résultat net</b>	<b>(14 874)</b>	<b>(18 346)</b>

Les **produits opérationnels** se sont élevés à 3,6 millions d'euros au 30 juin 2018 contre 3,9 millions d'euros un an plus tôt.

- Au cours du premier semestre 2018, les revenus des accords de collaboration et de licence se sont établis à 0,6 million d'euros contre 0,5 million d'euros sur la même période de 2017.
- Le crédit d'impôt recherche s'établit à 2,8 millions d'euros pour les six premiers mois de 2018, contre 3,0 millions d'euros au premier semestre de 2017.

Les **dépenses de recherche et développement (R&D)** ont représenté 13,8 millions d'euros au premier semestre 2018, contre 16,9 millions d'euros sur la même période en 2017. Cette baisse s'explique essentiellement par le paiement, en 2017, d'une prime d'étape de 3,8 millions d'euros (4 millions de dollars) à SillaJen, Inc. au titre du premier patient de Phase 3 en Europe avec Pexa-Vec (étude Phocus). Les dépenses externes pour les essais cliniques sont également en augmentation de 0,5 million d'euros à 3,7 millions d'euros du fait de l'avancement du plan de développement des produits.

Les frais généraux sont stables à 3,0 millions d'euros au premier semestre 2018, contre 3,1 millions d'euros sur la même période en 2017.

En conséquence, la **perte nette globale** s'élève à 14,9 millions d'euros au premier semestre 2018, contre 18,3 millions d'euros sur la même période de 2017.

La **trésorerie et les équivalents de trésorerie, les actifs financiers disponibles à la vente et les autres actifs financiers courants** s'élevaient à 33,1 millions d'euros au 30 juin 2018, contre 41,4 millions d'euros au 31 décembre 2017.

La consommation de trésorerie est de 8,4 millions d'euros au cours du premier semestre 2018, contre 12,3 millions d'euros un an plus tôt (principalement du fait du paiement en 2017 de la prime d'étape de 3,8 millions d'euros soit 4 millions de dollars à SillaJen, Inc.). **La Société confirme sa prévision de consommation de trésorerie de l'ordre de 25 millions d'euros sur l'année 2018.**

*« Nos résultats du premier semestre de 2018 sont conformes à nos prévisions et nous permettent de confirmer notre visibilité financière sur les 12 prochains mois, hors monétisation des actions Tasly Biopharmaceuticals »,* commente Jean-Philippe Del, VP Finance de Transgene.

*Le Conseil d'administration de Transgene, présidé par Philippe Archinard, s'est réuni le 19 septembre 2018 et a arrêté les comptes au 30 juin 2018 publiés ce jour. Les comptes ont fait l'objet d'un examen limité des Commissaires aux Comptes. Le rapport financier semestriel complet est disponible sur le site internet de Transgene, [www.transgene.fr](http://www.transgene.fr).*

---

Une conférence téléphonique **en anglais** aura lieu le 19 septembre à 18 h 30 CET.

**Lien webcast vers la conférence :**

[https://channel.royalcast.com/webcast/transgene/20180919\\_1](https://channel.royalcast.com/webcast/transgene/20180919_1)

**Numéro de téléphone pour les participants :**

France : +33 (0)1 7272 7403

Code de confirmation : 39 351 470#

Royaume-Uni : +44 207 1943 759

États-Unis : +1 646 722 4916

Un enregistrement audio sera également disponible sur le site internet de la société : [www.transgene.fr](http://www.transgene.fr) après la conférence.

---

## Contacts

### Transgene

Lucie Larguier  
Directeur Communication Corporate  
& Relations Investisseurs  
+33 (0)3 88 27 91 04  
investorrelations@transgene.fr

### Relations Médias :

#### IMAGE 7

Claire Doligez/Laurence Heilbronn  
+33 (0)1 53 70 74 48  
cdoligez@image7.fr

### À propos de Transgene

Transgene (Euronext : TNG), qui fait partie de l'Institut Mérieux, est une société de biotechnologie qui conçoit et développe des produits d'immunothérapie dirigés contre les cancers et les maladies infectieuses. Ces produits utilisent des vecteurs viraux pour détruire directement ou indirectement les cellules infectées ou cancéreuses. Les principaux produits en développement clinique de Transgene sont : TG4010, un vaccin thérapeutique contre le cancer du poumon non à petites cellules, Pexa-Vec, un virus oncolytique contre le cancer du foie et TG4001, un vaccin thérapeutique contre les cancers HPV positifs. La Société a également plusieurs autres programmes en recherche et en développement clinique, dont TG1050 (hépatite B chronique) et TG6002 (tumeurs solides). Avec sa plateforme Invir.IO™, Transgene capitalise sur son expertise en ingénierie des vecteurs viraux pour concevoir une nouvelle génération de virus oncolytiques multifonctionnels.

Plus d'informations sur [www.transgene.fr](http://www.transgene.fr).

Suivez-nous sur Twitter : [@TransgeneSA](https://twitter.com/TransgeneSA)

### Déclarations prospectives

*Ce communiqué de presse contient des informations et/ou déclarations prospectives pouvant être remises en cause par un certain nombre d'aléas et d'incertitudes, de sorte que les résultats effectifs pourraient différer significativement de ceux anticipés. Il n'existe aucune garantie (i) que les résultats des travaux précliniques et des essais cliniques antérieurs soient prédictifs des résultats des essais cliniques actuellement en cours, (ii) que les autorisations réglementaires portant sur les thérapies de Transgene seront obtenues ou (iii) que la Société trouvera des partenaires pour développer et commercialiser ses thérapies dans des délais raisonnables et dans des conditions satisfaisantes. La survenue de ces risques pourrait avoir un impact négatif significatif sur les activités de la Société, ses perspectives, sa situation financière, ses résultats ou ses développements.*

*Pour une description des risques et incertitudes de nature à affecter les résultats, la situation financière, les performances ou les réalisations de la Société et ainsi à entraîner une variation par rapport aux déclarations prospectives, veuillez-vous référer à la rubrique « Facteurs de Risque » du Document de Référence déposé auprès de l'AMF et disponible sur les sites internet de l'AMF ([www.amf-france.org](http://www.amf-france.org)) et de la Société ([www.transgene.fr](http://www.transgene.fr)). Les déclarations prospectives ne sont valables qu'à la date du présent document et Transgene ne s'engage pas à mettre à jour ces déclarations prospectives, même si de nouvelles informations devaient être disponibles à l'avenir.*

## Annexe A : Information financière semestrielle 2018

### BILAN CONSOLIDE, IFRS

(en milliers d'euros)

Actif	30/06/2018	31/12/2017
<b>ACTIF COURANT</b>		
Trésorerie et équivalents de trésorerie	4 403	1 643
Autres actifs financiers courants	28 641	39 762
<b>Trésorerie, équivalents de trésorerie et autres actifs financiers courants</b>	<b>33 044</b>	<b>41 405</b>
Créances clients	1 813	2 564
Stocks	314	270
Autres actifs courants	13 728	14 497
Actifs détenus et destinés à la vente	2 412	-
<b>Total actif courant</b>	<b>51 311</b>	<b>58 736</b>
<b>ACTIF NON COURANT</b>		
Immobilisations corporelles	13 921	13 604
Immobilisations incorporelles	205	250
Actifs financiers	4 078	3 971
Titres de participation mis en équivalence	-	2 916
Autres actifs non courants	15 611	21 396
<b>Total actif non courant</b>	<b>33 815</b>	<b>42 137</b>
<b>TOTAL ACTIF</b>	<b>85 126</b>	<b>100 873</b>
<b>Passif et capitaux propres</b>	<b>30/06/2018</b>	<b>31/12/2017</b>
<b>PASSIF COURANT</b>		
Fournisseurs	3 745	2 868
Passifs financiers courants	11 145	10 283
Provisions pour risques	18	356
Autres passifs courants	3 662	3 359
<b>Total passif courant</b>	<b>18 570</b>	<b>16 866</b>
<b>PASSIF NON COURANT</b>		
Passifs financiers non courants	48 727	51 717
Avantages au personnel	3 864	3 710
Autres passifs non courants	324	491
<b>Total passif non courant</b>	<b>52 915</b>	<b>55 918</b>
<b>Total passif</b>	<b>71 485</b>	<b>72 784</b>
<b>CAPITAUX PROPRES</b>		
Capital	62 276	62 075
Prime d'émission et réserves	512 410	512 228
Report à nouveau	(545 468)	(513 194)
Résultat de l'exercice	(14 874)	(32 274)
Autres éléments du résultat global	(703)	(746)
<b>Total des capitaux propres revenant aux actionnaires de la Société</b>	<b>13 641</b>	<b>28 089</b>
<b>TOTAL PASSIF ET CAPITAUX PROPRES</b>	<b>85 126</b>	<b>100 873</b>

## COMPTE DE RESULTAT CONSOLIDE, IFRS

(en milliers d'euros, sauf pour les données par action)

	30/06/2018	30/06/2017
Revenus des accords de collaboration et de licence	605	472
Financements publics de dépenses de recherche	2 837	3 028
Autres produits	106	398
<b>Produits opérationnels</b>	<b>3 548</b>	<b>3 898</b>
Dépenses de recherche et développement	(13 767)	(16 855)
Frais généraux	(2 963)	(3 066)
Autres charges	(82)	(107)
<b>Charges opérationnelles nettes</b>	<b>(16 812)</b>	<b>(20 028)</b>
<b>Résultat opérationnel sur activités poursuivies</b>	<b>(13 264)</b>	<b>(16 130)</b>
Produits financiers (charges), net	(1 107)	(981)
Quote-part de résultat des sociétés mises en équivalence	(503)	(1 235)
<b>Résultat avant impôt</b>	<b>(14 874)</b>	<b>(18 346)</b>
Charge d'impôt sur le résultat	-	-
<b>RESULTAT NET</b>	<b>(14 874)</b>	<b>(18 346)</b>
Résultat net par action (€) – de base	(0,24)	(0,33)
Résultat net par action (€) – dilué	(0,24)	(0,33)



## TABLEAU DE FLUX DE TRESORERIE, IFRS

(en milliers d'euros)

(en milliers d'euros)	30/06/2018	30/06/2017
<b>Flux de trésorerie liés à l'activité</b>		
Résultat net sur activités	(14 874)	(18 346)
Annulation du résultat financier	1 107	981
<b>Élimination des éléments non monétaires</b>		
Résultat des sociétés mises en équivalence	503	1 235
Provisions	(184)	(770)
Amortissements	866	747
Paiements en actions	202	218
Autres	11	18
<b>Trésorerie nette absorbée par les opérations avant variation du besoin en fonds de roulement et autres éléments opérationnels</b>	<b>(12 369)</b>	<b>(15 917)</b>
<b>Variation des besoins en fonds de roulement d'exploitation</b>		
Créances courantes et charges constatées d'avance	1 046	(78)
Stocks et travaux en cours	(44)	27
Crédit d'impôt recherche	(2 914)	(3 113)
Autres actifs courants	289	1 119
Fournisseurs	996	(408)
Produits constatés d'avance	(179)	1 026
Avantages au personnel	79	(563)
Autres passifs courants	236	(20)
<b>Trésorerie nette absorbée par les opérations</b>	<b>(12 860)</b>	<b>(17 927)</b>
<b>Flux de trésorerie liés aux activités d'investissement</b>		
(Acquisitions) / cessions d'immobilisations corporelles	(1 243)	160
(Acquisitions) / cessions d'immobilisations incorporelles	(25)	(10)
Autres (acquisitions) / cessions	891	10
<b>Trésorerie nette absorbée par les activités d'investissement</b>	<b>(377)</b>	<b>160</b>
<b>Flux de trésorerie liés aux activités de financement</b>		
Résultat financier net encaissé	(67)	(239)
Financements publics conditionnés	30	29
(Acquisitions) / cession d'autres actifs financiers	11 120	10 499
Montant net reçu sur financement de crédits d'impôt	4 669	6 294
Locations financières	244	(578)
<b>Trésorerie nette provenant des / (absorbée par les) activités de financement</b>	<b>15 996</b>	<b>16 005</b>
Écarts de change sur la trésorerie et les équivalents de trésorerie	1	(2)
<b>Augmentation / (diminution) nette de la trésorerie et des équivalents de trésorerie</b>	<b>2 760</b>	<b>(1 764)</b>
Trésorerie et équivalents de trésorerie à l'ouverture	1 643	4 855
<b>Trésorerie et équivalents de trésorerie à la clôture</b>	<b>4 403</b>	<b>3 091</b>
Investissements dans les autres actifs financiers courants	28 642	40 852
<b>Trésorerie, équivalents de trésorerie et autres actifs financiers courants</b>	<b>33 045</b>	<b>43 943</b>